CERTIFICATE OF MAILING BY FIRST CLASS MAIL (37 CFR 1.8)			Docket No.	
Applicant(s): Yasushi A	2002ЈР311			
Coriol No	Filing Date	Examiner	Group Art Unit	
Serial No.	Filing Date		1713	
1 0/519 ,242	December 22, 2004	WU, Ives J.	1713	
SEP 1 6 2005	ION FOR ANTIREFLECTIVE C	OATING AND METHOD I	FOR FORMING SAME	
I hereby certify that this	s <u>JP 2-209977 - 9 Pages</u>	(Identify type of correspondence)		
is being deposited wit	h the United States Postal Serv	ice as first class mail in ar	n envelope addressed to: The	
Commissioner of Pate	nts and Trademarks, Washingtor	ı, D.C. 20231-0001 on	September 14, 2005 (Date)	
		MARIA T. S. (Typed or Printed Name of Person (Signature of Person Mai	on Mailing Correspondence) Servel	
	Note: Each paper must hav	ve its own certificate of mailing.		

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-209977

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成2年(1990)8月21日

C 09 D 11/10

PTR

7038-4 J

請求項の数 2 (全9頁) 審査請求 有

髙感度ポジ型フオトレジスト組成物 69発明の名称

> 願 平1-271936 20特

顧 平1(1989)10月20日 @出

優先権主張

デイビツド・ポール・ @発 明 者

メリツト

ン・モーロウ

アメリカ合衆国ニユーヨーク州(10516)コールドスプリ ング。イーストマウンテンロードサウス(番地なし)

ウエイン・マーテイ 個発 明 者

アメリカ合衆国ニューヨーク州(12590) ウオツビン ガ

ーズフォールズ、リデイアドライブ10

@発 明者

ロバート・ラビン・ウ アメリカ合衆国ニユーヨーク州 (12590) ポキープシ。ア

ージエントドライプ 6

ッド 勿出 願 人

インターナショナル・ ビジネス・マシーン ズ・コーポレーション

アメリカ合衆国 10504。ニューヨーク州アーモンク(番

地なし)

弁理士 髙木 千嘉 @復代理人

高感度ポジ型フォトレジスト組 1.発明の名称 成物

2.特許請求の範囲

- 1) アルカリ性現像液中での、ポリマの溶解性 に寄与するこのポリマに懸垂する官能性基を 持っており、そして該官能性基の1部がポリ マのアルカリ可容性を抑制している酸に不安 定な基で置換されたポリマ材料と、放射線分 解に際して強敵を発生してポリマの露光され た区域中でこの官能性基から酸に不安定な基 をとり除く光開始剤とから構成される、ポジ 型の改良されたレジスト組成物。
- 2)(a) ポリマ骨格に対し懸垂している酸に不安 定な益をもつポリマを、酸に安定な溶剤中 に容解し、
 - (b) 非反応性雰囲気下に、20°~70°Cの範囲 の温度にこの溶液を撹拌しつつ加熱し、

- (c) ポリマから酸に不安定な基を除去するの に充分な量の、濃厚な鉱酸をこの撹拌され ている溶液に加え、
- (d) 所望の程度に置換が達成されるまで反応 を継続させ、
- (e) 塩基によって反応を停止させ、そして
- (f) 置換されたポリマ性材料を沈澱させる、 上記の工程からなるレジスト組成物に使用す るための置換されたポリマ材料を製造する方 法。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、特定の部分が置換されているポリ マ材料と、カチオン性光開始剤との混合物であ る、高感度のポジ型フォトレジスト組成物に関 するものである。特に、その処理性を損なうこ となく、著しく改善された感光性をもつフォト レジスト組成物を提供するものである。アルカ

り性の現象液で都合よく現象することのできる これらの組成物は、紫外線(UV)、電子ビーム (E-ビーム)、およびX-線放射線などに対 して増大された感光性を示し、約165℃までの 温度に熱的に安定であり、基体上の二酸化けい 要および窒化けい素に対して容易に接着し、そ して現像後のペーキングをする必要なしに有機 金属試薬(例えばシリル化剤)によって処理す ることができるのである。形成された皮膜は、 露光と現象に際して殆んど画像の収縮なしに処 理することができ、そしてひび割れのない層を 与える。この部分的に置換されたポリマ材料は、 ポリマ骨格に懸垂したアルカリ可容性蓋をもつ くり返し構造からなり、この甚の1部は酸に不 安定な基によって置換(保護)されている。 発明の背景

半導体装置の製造には、画像化されたパターンを処理操作中に維持する、レジスト組成物を

よび・一ブチルカーボネートな際にないので、放射線分解に際して、放射線分解に際してものがある。これを整めてもない。がいかではない。がいかではない。がいかではない。がいかではない。がいかではないが、ないのではないが、ないのではないが、ないのでははないではないが、ないのでははがいる。というではは、というではないが、ないのではは、いくないでは、いくないでは、いくないでは、いくないでは、いくないでは、いくないでは、できないである。

イトウ氏他の米国特許第4.552.833号にはネガの面像を作る方法が与えられており、ここでは基体上に官能性がマスクされたポリマのフィルムが強布され、このフィルムは画像状に露光され、露光されたフィルムは有機金属化剤で処理され、そしてこの処理をされたフィルムは酸

使用する必要がある。半導体回路の密度を増加させることの必要性は大規模集積(VLSI)装置から、超大規模集積(ULSI)装置へと指向されているのでこれを作るために感度を有する超微細写真製版により極微な公差で製造し維持するための要求はさらに重要となった。

ポリマと増感剤との組合せをもつ、化学的に増幅されたレジスト系は、増感剤からの当初の酸とポリマからの追加的酸が発生し、UV、EービームおよびX - 線放射線に対する増大した感度を与える。

イトゥ氏他の米国特許第4,491,628号には、 現像液の選択によって、ポジまたはネガの階額 のパターンのいずれかを作りうる、紫外線(UV)、 電子ビームおよび X - 線放射線感光性のレジス トが開示されている。このレジスト組成物は、 価性(溶解性)の変化を生ずる酸分解を効率よ く行う、酸に活性な基(ヒーブチルエステルお

素プラズマで現像される。この記述は、米国特許第4,491,628号中で述べられたものと類似のポリマの乾式現像を意図している。乾式現像法ではフイルム組成の変化はさけられるが、処理は面倒である。

Chiong氏他の米国特許第4,613,398号では、有機金属化剤と反応することのできるヒドロキシル、アミン、カルボキシル、フエノール、またはイミドNHなどのような、レジストボリマ上のアルカリ可溶性の懸垂基から、酸に不安定な保護基を限定的に除去する別の方法を述べている。ケイ素化とその後の処理でネガ画像が得られる。

1986年10月24日に出願され、本件出願人に譲渡されている米国特許出額第922.657号では、カーポネートまたはカーポネート様の懸垂基をもつポリマ上に、酸に不安定な置換基を形成する第2カルポニウムイオンを存在させることに

より、高い自己分解温度を達成させた高感度レ ジストについて説明されている。

イトウ氏はJ. Polymer Science Part A. 24. 2971~80.(1986)で、ポリ(pーtープチルオキシカルポニルオキシスチレン)の熱分解におけるpーヒドロキシスチレン甚の効果を述べ、そしてホルミルオキシスチレンと ブチルオキシカルポニルオキシスチレンとを共 重合させ、つづいてこのホルミルスチレン部分をヒドロキシスチレン部分に変化させるためフオトーフライ分解(photo-fries decomposition)することにより、このように置換されたポリマを作る方法を工夫している。

発明の要点

本発明によれば高感度のポジ型フォトレジスト組成物は、アルカリ性の現像液中でのポリマの辞解性に寄与するこのポリマに懸垂する官能性基を持っており、該官能性基の1部がポリマ

素、イソブテンおよびプロトン(H*)の断片を作るように分解し、後者はさらにポリマの脱保度には利用されるものと考えられる。本件出願に参考文献として含められている、米国特許ルキロでは、3年のような、プロトンを発生が、で置換された部分のような、プロトンを発生が、では、カーボネート程には大きな感光性を与えない

酸に不安定な保護基によって15~40%置換されたポリマが、充分に保護されているポリマよりもはるかに大きな感度を示すという驚くべきことが見出された。これは全く保護されていないポリマが、ポジ國像の非常に限られた解像性と西像散別性としか与えないことからも驚きである。

の溶解性を抑制している酸に不安定なマスキン グまたは保護基によって置換されているポリマ 材料と、このポリマから酸に不安定な基を分裂 させもしく取り除いて、官能性部位のマスクを 取り除くかまたは脱保護しうる強酸を放射線分 解に際して発生する光開始剤化合物とを組み合 わすことにより作られる。この懸垂官能性基 (pendant functional group)の15~40%が、酸 に不安定な基によってマスクされまたは保護さ れている。好ましい保護基は分裂または除去さ れるときに敵を発生し、そしてマスキングまた は保護基の分裂あるいは除去をさらに生じさせ、 **港像の形成を促進する。もっとも好ましい保護** 基-官能性基の構造はフエノールのt-プチル カーポネートである。敵を発生する分解に関し て、そのメカニズムはフェノキシカルポニルオ キシイオンおよび第3カルポニウムイオンの生 成を含み、これはさらにフエノール、 2 酸化炭

懸垂芳香基をもつポリマ骨格は熱安定性および寸法安定性を与え、均一なうすい強膜を基体に付与することのできる材料として好ましく、ベークして溶剤を除去することができ、そして画像とパターンの形成後の引き続く処理工程において化学的な抵抗性を与える。

好ましいポリマ骨格は、ポリマに水性アルカリ可溶性を付与するため、芳香環上に官能性医療は静解性を与えねばならぬだけではなく、酸を発生する増感剤の酸分解に応じて酸で除去される。 でなければならない。 このでなければならな現境に不都合ななければならない。 このには半導体取扱の環境に不都合なには、理想的には半導体取扱の環境に不都合なには、理由でフェノール性の基がもっとも好まし

この部分的に置換されたポリマ材料はモノマ

材料の共重合の結果ではなく、むしろホモポリマの個額置機による結果である。

このホモポリマは、イトク氏他の米国特許第4、491、628号に記述された方法により作ることができ、この開示をここに参考に挙げておく。これらの方法にはp‐t‐ブチルオキシカルポニルオキシスチレンおよびp‐t‐ブチルオキシカルポニルオキシ‐α‐スチレンを作るための相転移反応、フリーラジカル重合およびカチオン性重合などを含んでいる。

具体的 説明

本発明により置換ポリマは以下のようにして 作られる:

実施例 1

ポリー (pーヒドロキシスチレン-p-t-ブ トキシカルポニルオキシスチレン) の合成

15,000の分子量をもつ、ポリヮー t ーブトキ シカルポニルオキシスチレンの300gを、1,2-

キシカルボニルオキシスチレンボリマを完全に 変換(酸分解)して作られる。 IRモニタから、 ヒーブトキシカルボニルオキシスチレンの所望 の変換が認められた後、反応を炭酸カリウム溶 被125g/250m2水)を加えることにより停止した。 反応の上澄液は、0.05Mの酢酸アンモニウムを 含む10倍量の水溶液中で沈澱され、生成物を水 で数回水洗した。生成物を真空中50℃で1晩乾 燥し、UV分析によりp-ヒドロキシスチレン含 有量をチェックした。

実施例 2

実施例1で述べたようにして、重量平均分子量約15,000をもつ、 t ~ ブトキシカルボニルオキシスチレンボリマの液相酸分解により、 2 種類の置換ポリマ組成物を顕製した。

第 1 の組成物は、UV分光測定より約60モル% の t - ブトキシカルボニルオキシスチレンと 40 モル%の p - ヒドロキシスチレンとを含み、ま ジメトキシエタンの1500mg中に溶解し、この液 を60.0℃に加熱した。撹拌しているこの液に濃 硫酸の20.0gを簡下した。この液を3~4時間 60℃に保って、p-t-プトキシカルポニルオ キシスチレン基の75モル%をp-ヒドロキシス チレンに変換させた。反応は反応液をIRにより 追跡した。カーポネート基のピーク(1750cm⁻¹) に対する、ヒドロキシル(OH)基のピーク (3400 cm-1)のIRピーク比をモニタして、p-ヒドロ キシスチレンの75モル%の所望の変換比を得た (第1図と第2図参照)。p-ヒドロキシスチ レンのモル%は、ジグライム中の0.02重量%静 液の286nmの UV吸収(ジグライムの吸収を補正し て)により、最終製品についても測定すること ができる。286nmにおける0.01%のp-ヒドロ キシスチレンの吸収に対する、部分的に置換さ れたものの吸収の比を用いた。第3回参照。こ のヮーヒドロキシスチレンは、初めのヒーブト

た第2の組成物は23モル%の t - ブトキシカル ボニルオキシスチレンと77モル%のp-ヒドロ キシスチレンとを含んでいた。これらの置換ポ リマは、(固体の重量を基準に) 5%のトリフ エニルスルホニウムヘキサフロロアンチモネー ト塩を含む、プロピレングリコールメチルエー テルアセテート中で調製され、そしてシリコン ウエハ上にスピン盤布をされて約1.3ミクロン の厚みのフイルムを作った。115℃、15分間の ペーク後、このレジストを、パーキンエルマー 社の投射装置で、1~100mJ/cm²の線量鉱囲の UV-2モード (240~300nm) で函像状盤光をした。 ポスト露光変換は熟板上90℃で90秒間行った。 レジストは室温の0.27Nテトラメチルアンモニ ウムヒドロオキサイド現像液中で、30秒から5 分の範囲の時間現像された。未現像フィルムの アルフアステップ表面プロフィルムは、第1の

レジストは18%のフイルム収縮を有していたが、

最終函像の走査電子顕微鏡検査で、コントロールは60秒では現像不足であることが示された。より長時間の現像では密着性不良およびひび割れのため評価不能であった。第1のレジストは30秒の現像時間で30mJの露光後、ほぼ1対1のマスク複製を与えた。外見は若干パンの塊り状

分子量15,000をもつp-t-ブチルオキシカルボニルオキシスチレンボリマ(BCS)の1モルを、グライム20重量%溶液中に溶解した。この液をついで窒素雰囲気下に60℃に加熱した。撹拌しているこの液に透碳酸0.25モルを滴下され、反応の進行をt-ブチルオキシカルボニル(BC)基の78モル%が除去されるまで1R分光器をと78%のヒドロキシル置換基とを有していた。反応は水酸化アンモニウムによって停止し、張酸アンモニウムは沪別した。ボリマ溶液を過剰の酢酸化アンモニウムに発動させ、水水の酢

実施例 4

分子量15,000のp-t-ブチルオキシカルポニルオキシスチレンポリマ(BCS)を、160℃で2時間窒素中で加熱した。試料をときどき取り出し、表留BCの50モル%と 0 モル%間のt-ブチ

の、ほぼ垂直の断面が得られた。第2のレジストは、240~300nmの範囲において吸光度がより高いので、より多くの露光量を必要とした。120秒の現像時間に対し100mJで、第2のレジストは70°~80°の角度の優璧を与え、パンの塊り状の外見を示さない。第1と第2のレジストは0.75ミクロンの最小マスクを解像することができる。

第4図は第1と第2のレジスト並びに十分保護した対照品のレジストの、1・4ミクロン厚さのフィルムでのUVスペクトルを示している。これらの各カーブは、フィルムの中にp-ヒドロキシスチレンを導入することにより、240~300nmの範囲のその吸光度が増加することを示している。かかる導入は77%置換されたポリマの第2のレジストについて得られた、増加した感度と幾い微断面との理由を明らかにしている。

ルカルボニル (BC)基合有量について分析した。 すべての場合、プロピレングリコールアセテー ト中のポリマ溶液は濁っており、0・2μmミリポ ア沪過器を通して沪過できなかった。22モル% の t ー ブチルオキシカルポニルオキシスチレン と78モル%の p - ヒドロキシスチレンとを有す

実施例 5

る杖料を取り出した。

分子量11.000をもつポリpーヒドロキシスチレンポリマと、グライム中のジーセーブチルカーポネート溶液とを、触媒としてのトリエチルアミンを用いて反応させた。反応生成物を塩酸中に沈澱させ、酢酸アンモニウムと共に撹拌し、そして水で洗った。IRとUV分析で、このポリマは22モル%のヒーブチルオキシカルポニル基を含んでいるものと特定された。

実施例 6

p - ヒドロキシスチレンモノマと、 p - t -

ブチルオキシカルポニルオキシスチレンモノマとの共重合により、置換ポリマを作ることは p
- ヒドロキシスチレンモノマの固有の不安定性のために試みられなかった。

实施例 7

ルオキシカルポニルオキシスチレンの対照品ポ リマとから作られたレジスト間の比較で以下の データが得られた:

第 Ⅱ 表

	レジスト中のポリマ		
性質	対照品	実施例3	
感 光 性			
UV写真感度	30mJ/cm ³	5mJ/cm²	
E-ビーム露光	10μC/cm²	3μC/cm²	
X-線露光	150mJ/cm²	100mJ/cm ²	
熱流動開始点	90℃	165*0	
ケイ化処理可能性	不町*	म	
DUV硬化後の像収縮	37%	7 %	
現像でのひび割れ	有	無	
Si, Si _I N ₄ 面への密着性	不良	良好	
RIE腐食	35%	10%	
アルカリ現像性	ひび割れ	良好 ひび割れなし	
UV硬化可能性	可能、収缩有	可能	

* ケイ化処理の前に全面UV電光とペークが必要

実施例 8

実施例3の方法に従って別の一連のポリマを

各レジストの感度は、所定の露光量において 未露光皮膜の95%が残留しているが、露光をされた区域は現像されているという評価基準を用いて、段階ウエツザの厚みを削ることにより測定した。結果を第Ⅰ表中に示す。

第 I 丧

レジスト中 のポリマ <u></u>	UV感度雲光量 mJ/cm ²		
実施例3	5		
実施例 4	25*		
実施例 5	45		
対照品	30**		

- * 画像中に多数の不溶性粒子または残留物。
- ** 匯像はひび割れで使用不能。

ヒドロキシル基に対して同じ比率のtーブチルオキシカルボニルオキシ基を有するポリマのレジスト組成物の感度の相異の原因は不明である。この相異は再現性のあるものであった。

さらに実施例3のポリマと、米国特許第 4.491.628号により翻製された、p-t-ブチ

作り、実施例7の方法によりレジスト中に組み 入れた。これらの各ポリマと対照品とを含むレ ジストの諸性質を比較した。

第 Ⅲ 表 ポリマ中のBCのモル%

•	100 (対照品)	64	36	20	16
収缩率(%)	37	18	8	7	7
現像ひび割れ	顯著	普通	無	#	無
密着性	不良	普通	良好	良好	良好
耐アルカリ性	良好	良好	良好	良好	. 不良
画像の歪み	顧著.	類著	僅少	検知 せず	検知せず

本発明の好ましい具体例のみを以上説明をした、そして当業者にとっては、別記した特許請求の範囲に記載した本発明の思想と目的から外れることなく、多数の修正、変更および改良が可能であるものとみなされよう。

以上本発明を詳細に説明したが、本発明は更に次の実施想様によってこれを要約して示すことが出来る。

- 1) アルカリ性現像液中での、ポリマの溶解性
 に寄与するこのポリマに懸垂さの1部がポリ
 マのアルカリ可溶性を抑制している酸にポリ
 マのアルカリ可溶性を抑制している酸にポリ
 定な基で促換されたポリマ材料と、放射を安
 解に区域中で、この官能性基から酸に不安
 に区域中で、この官能性基から機
 たとり除く光阴始剤とから構成されるポ
- 2) ポリマ性材料は、芳香族系ポリマからなる ものである、前項1記載のレジスト組成物。
- 3) 芳香族系ポリマはポリスチレンである、前項2記載の組成物。
- 4) アルカリ可溶性の官能基はヒドロキシル、 アミン、カルポキシル、およびイミド型NHか らなる群より選ばれるものである、前項1記 載のレジスト組成物。
- 5) アルカリ可溶性の官能基はヒドロキシル基

キシ基である、前項!記載の組成物。

- 11) ポリマはp-ヒドロキシスチレンでありそして酸に不安定な基は t-ブチルオキシカルポニルオキシ基である、前項10記載の組成物。
- 12)(a) ポリマ骨格に対し懸垂している酸に不安 定な基をもつポリマを、酸に安定な溶剤中 に溶解し、
 - (b) 非反応性雰囲気下に、20°~70℃の範囲 の温度にこの辞液を撹拌しつつ加熱し、
 - (c) ポリマから酸に不安定な基を除去するのに充分な量の、濃厚な鉱酸をこの撹拌されている静液に加え、
 - (d) 所望の程度に置換が達成されるまで反応 を鉄統させ、
 - (e) 塩基によって反応を停止させ、そして
 - (1) 置換されたポリマ性材料を沈澱させる、上記の工程からなるレジスト組成物に使用す

である、前項4記載の組成物。

- 6) 酸に不安定な基はアルキルオキシカルボニル、アリールオキシカルボニルオキシ、およびアルキルオキシカルボニルオキシからなる群より選ばれるものである、前項1記載の組成物。
- 7) 酸に活性な基のアルキル部分には、 α位置 の炭素原子上に有効な水素を有するものであ る、前項 6 記載の組成物。
- 8) 酸に不安定な基のアルキル部分は、第2ア ルキルまたは第3アルキルである、前項7記 載の組成物。
- 9) 懸垂基の約20%から約50%までが酸に不安定な基によって置換されているものである、 前項1記載の組成物。
- 10) ポリマはポリスチレンであり、官能基はヒ ドロキシルであり、そして酸に不安定な甚は 第2または第3アルキルオキシカルボニルオ

るための置換されたポリマ材料を製造する方法。

- 13) ポリマがポリスチレンである、前項12記載の方法。
- 14) 酸に不安定な基はアルキルオキシカルポニル、アリールオキシカルボニルオキシおよびアルキルオキシカルボニルオキシからなる辞より選ばれるものである、前項12記載の方法。
- 15) 酸に不安定な基のアルキル部分には、α位 量の炭素原子上に有効な水素を有するもので ある、前項14配象の方法。
- 16) 酸に不安定な基のアルキル部分は、第2アルキルまたは第3アルキルである、前項15記載の方法。
- 17) 酸に不安定な基は t ブチルオキシカルボニルオキシ基である、前項16記載の方法。
- 18) 鉱酸のpKa値が約4以下のものである、前

項12記載の方法。

- 19) 鉱設は硫酸である、前項18記載の方法。
- 20) 反応の温度は50~60℃の範囲である、前項 12記載の方法。
- 21) 反応は水酸化アンモニウムによって停止されるものである、前項12記載の方法。
- 22) 置換されたポリマ材料は酢酸アンモニウム中で沈澱されるものである、前項12記載の方法。

4. 図面の簡単な説明

第 1 図はポリマの脱炭酸の進行を示す赤外スペクトルである。

第 2 図はポリマ中のp-ヒドロキシスチレンのモル%と赤外吸収との間の関係である。

第3回は本発明ポリマの0.02%ジグライム溶液の、1cm光路セルでの吸収曲線である。

第 4 図は種々の組成の1.4μ≡レジストフイル ムのスペクトル図の比較である。

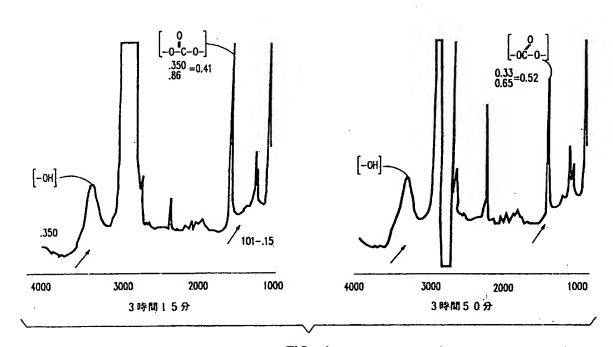


FIG. 1

